# **DEUTSCHE DEMOKRATISCHE REPUBLIK**



(12) Wirtschaftspatent

Erteilt gemäß § 17 Absatz 1 Patentgesetz

# **PATENTSCHRIFT**

(19) DD (11) 279 486 A1

5(51) C 08 B 5/00 C 08 B 31/08 C 08 B 37/02 C 08 F 8/14 C 08 G 65/48 C 08 J 7/12

# **PATENTAMT der DDR**

In der vom Anmelder eingereichten Fassung veröffendicht

(21)	WP C 08 B / 287 730 7	(22)	10.03.86	(44)	08.06.90
(71) (72)	Akedemie der Wissenschafte Büttner, Werner, Dr. rer. nat. DiplIng.; Becker, Manfred, D	Boeden, Hans	s-Friedrich, Dr. rer. n	22/23, Berlin, 1080 at.; Büttner, Doro	, DD thea; Rupprich, Christian,
(54)	Verfahren zur Aktivierung vo	n hydroxylgru	ıppenhaltigen polyn	neren Vr. rhindung	jen

(67) Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen polymeren Verbindungen und daraus gebildeten Festkörperoberflächen. Ziel ist es, symmetrische Kohlensäuredicster zur Aktivierung zu verwenden und deren Einsatzmengen gering zu halten. Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, die Paktivität symmetrischer Kohlensäurediester gegenüber hydroxylgruppenhaitigen Polymeren stark zu erhöhen. Die Lösung der Aufgabe erfolgt im wesentlichen durch den Zusatz aupernucleophiler Amine. Anwendungsgebiet sind die Biotechnologie, die chemische und phermazautische Industrie und die klinische Analytik.

ISSN 0433-6461

12Seiten

# Erfindungsanspruch:

- 1. Verfahren zur Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen polymeren Verbindungen und daraus gebildeten Festkörperoberflächen, dadurch gekennzeichnet, daß das symmetrische Kohlensäurediester der allgemeinen Formel RO-CO-OR oder Chlorameisensäureester der allgemeinen Formel CI-CO-OR, wobei der Rest R eine elektronenanziehende Gruppe darstellt, gegebenenfalls Phosgen gemeinsam mit einem Phenol oder einem N-substituierten Hydroxylamin, in Gegenwart von zur Bildung von reaktiven Acyliumsalzen befähigen supernucleophilen Aminen im Verhältnis von 0,01 bis 2,5 Mol Amin pro Mol Kohlensäurediester und gegebenenfalls einem weiteren der Gruppe starker Besen zugehörenden tertiären Amin im Verhältnis 0,1 bis 2,5 Mol Amin pro Mol Kohlensäurediester in wasserfreien organischen Lösungsmitteln bei Temperaturen von 0 bis 100°C mit den hydroxylgruppenhaltigen Polymeren bzw. den daraus gebildeten Festkörperoberflächen umgesetzt werden.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die symmetrischen Kohlensäurediester mit hydroxylgruppenhaltigen Polymeren oder daraus gebildeten Festkörperoberflächen in Gegenwart von supernucleophilen Aminen und gegebenenfalls weiteren tertiären Aminen umgesetzt werden.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Chlorameisensäureester mit hydroxylgruppenhaltigen Polymeren oder daraus gebildeten Festkörperoberflächen in Gegenwart von tertiären carbonatbildenden Aminen und/oder supernucleophilen Aminen zur Reaktion gebracht werden.
- 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der für die Polymeraktivierung eingesetzte Chlorameisensäureester in Gegenwart des Polymers aus Phosgen und einem substituierten Phenol oder N-substituiertem Hydroxylamin intermediär gebildet und ohne Isolierung mit dem Polymer zur Reaktion gebracht wird und tertiäre carbonatbildende Amine und/oder supernucleophile Amine als Reaktanden eingesetzt werden.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als supernucleophile Amine Verbindungen wie 4-Dimethylaminopyrid'n (DMAP), 4-Pyrrolidinopyridin (PPY), N-Methylimidazol, Diazabicyclo[5.4.0]undecen (DBU), 4-Morpholinopyridin, Diazabicyclo[2.2.2]octan (DABCO) eingesetzt werden.
- 6. Verfahren nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß tertiäre Amine wie Triethylamin, N-Methylmorpholin, N,N-Dimethylanilin oder andere heterocyclische Amine wie Pyridin, Picoline, N-Methylpiperidin, bzv. supernucleophile Amine nach Anspruch 7 eingesetzt werden.
- 7. Verfahren nach Anspruch 1, 2, 5 und 6, dadurch gekennzeichnet, daß pro Mol symmetrischer Kohlensäurediester 0,01 bis 2,5 Mol, vorzugsweise 0,2 bis 1,2 Mol supernucleophiles Amin und gegebenenfalls 0,1 bis 2,5 Mol tertiäres Amin (bevorzugt 0,8 bis 1,5 Mol) eingesetzt werden.
- 8. Verfahren nach Anspruch 1, 3, 5 und 6, dadurch gekennzeichnet, daß pro Mol Chlorameisensäureester 0,1 bis 2,5 Mol, vorzugsweise 0,8 bis 1,5 Mol carbonatbildendes Amin und/oder 0,02 bis 2,5 Mol, vorzugsweise 0,1 bis 0,5 Mol supernucleuphiles Amin verwendet werden.
- Verfahren nach Anspruch 1, 4, 5 und 6, dadurch gekennzeichnet, daß bei einem Verhältnis von Phosgen zu Phenol bzw. N-substituiertem Hydroxylamin von 1,0 zu 0,5 bis 2,0 ein Einsatz von carbonatbildenden tertiären Aminen von 1,0 bis 2,5 Mol pro Mol Phosgen und/oder 0,02 bis 2,5 Mol supernucleophiles Amin pro Mol Phosgen erfolgt.
- Verfahren nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß in den zur Anwendung kommenden symmetrischen Kohlensäurediestern, Chlorameisensäureestern und Phenolen bzw. N-substituierten Hydroxylaminen der Rest R eins Succinimidyl-, Phthalimidyl-, 5-Norbornen-2,3dicarboximidyl-, p-Nitrophenyl- und andere substituierte Phenylreste bedeuten kann.
- 11. Verfahren nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Temperatur bei der Zugabe der Lösungen der Kohlensäurediester, Chlorameisensäureester bzw. des Phosgens und der anschließenden Reaktion zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise 4 bis 60°C gehalten wird und der Umsatz nach 10 bis 120 Minuten abgeschlossen ist.
- 12. erfahren nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Lösungsmittel polare organische Verbindungen wie Acetonitril, Dimethylsu!foxid, Tetrahydrofuran, Aceton, Dioxan u. a. oder unpolare Verbindungen wie Benzen, Toluen u. a. oder halogenisierte Kohlenwasserstoffe wie Chloroform, Methylenchlorid u. a. bzw. Gemische dieser Lösungsmittel eingesetzt werden.

# Anwendungsgebist der Erfindung

Die Erfindung betrifft die Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen polymeren Verbindungen und deraus gebildeten Festkörperoberflächen, deren Umsetzung mit nucleophilan Komponenten wie Arninen oder SH-gruppenhaltigen Verbindungen zu N-substituierten Carbonaten bzw. Thiokohlensäure-O,S-diestern führt.

Anwendungsgebiete sind die Biotechnologie, die chemische und pharmezeutische Industrie sowie die wissenschaftliche Untersuchung von Grundlagen und die Verfahrensentwicklung in diesen industriezweigen und darüber hinaus die klinische

# Charakteristik der bekannten technischen Lösungen

Für die Aktivierung hydroxylgruppenhaltiger Matrices sind sehr viele Möglichkelten beschrieben worden (P. D. G. Dean, W.S. Johnson, F.A. Middle, Affinity Chromatography, JRL Press, Oxford, 1985; W.H. Scouten, Affinity Chromatography, John Wiley & Sons, New York, 1981). Nur wenige Methoden haben eine breite Anwendung gefunden. Die bisher dominieronde Aktivierung mittels Bromcyan wird mehr und mehr durch moderne Methoden ersetzt, die die Nachtelle (hohe Toxizität des BrCN, hohe Hydrolyseempfindlichkeit des aktivierten Trägers, geringe chemische Stabilität der durch Kopplung von NH2gruppenhaltigen Liganden entstehenden isoharnstoffderivate und deren unerwünschie positive elektrische Ladung im physiologischen pH-Bereich (kPa ~ 9,5)) der Bromcyanaktivlerung tellweise oder ganz vermeiden. Charakteristisch für moderne Aktiviarungsmethoden ist das Erreichen hoher Kopplungskapazitäten der Träger ohne Beeinträchtigung der strukturellen Elgenschaften (Porosität, mechanische Stabilität, Quellverhalte 1, Gelbildungselgenschaften, Löslichkeit usw.). Wesentlich ist weiterhin eine gute Lagerstabilität der Träger bei gleichzeitig hoher Reaktivität der aktiven Gruppen (pH-Werte von 7,0–9,0, Raumtemperatur) gegenüber den zu bindenden nucleophillen Liganden. Die antstehende kovalente Bindung zwischen Matrix und Ugand soll chamisch sehr stabil sein, um unter den Bedingungen der praktischen Anwendung eine vernachlässigber geringe Abspaltung der Liganden von der Matrix zu erhalten.

Diesen Anforderungen entsprechen in einigen Punkten die durch Umsetzung mit epoxigruppenhaltigen Verbindungen oder Carbonyldiimidazol erhäldichen – auch kommerziell verfügbaren – aktivlerten Trägermaterialien auf der Basis von Sepharose, modifizierten Kieselgelen, Acrylsäuremischpolymerisaten, wie Epoxisepharose (Pharmacia), Reacti-Gel (Pierce), Eupergit (Röhm) und epoxiaktiviertes Kieselgel (Merck).

Die derzeit besten Ergebnisse werden jedoch durch die Aktivierung hydroxylgruppenheltiger Träger mit Chloramaisansäureestern erzielt, wobei in die hydroxylgruppenhaltige Matrix sehr reaktive Oxycarbonylgruppen unter Bildung unsymmetrischer Carbonate (Kohlansäurediester) eingeführt werden.

J. Drobnik et al. (Blotechnol. Bioeng. 24 [1982] 487) setzten Cellulose und Spheron mit N-Hydroxysuccinimidyl-, Trichlorphenylund p-Nitrophonylchloremeisenseureester in Dioxer: als Lösungsmittel bei Temperaturen von 25 bie 65°C um und erreichten Kopplungskapazitäten bis zu 2mMol/Gramm Cellulose. Ahnlichs Ergebnisse erzielter. Wilchak und Miron (Biochem. Internat. 4 (1982) 629) an Sepharose und Cellulose bei Umsetzung

der Träger in Pyridin bei 4°C.

Bei der Reaktion eines neuen Chloremeisensäureesters – N-(Chlorcarbonyloxy)-5-norbornen-2,3-dicarboximid – werden mit hydroxylgruppenhaltigen Polymeren hohe Kopplungskapezitäten bis zu 1 bzw. 1,2mMol/g Träger für Pericellulose und Sepharosa bei einer Reaktionstemperatur von 70°C innerhalb von 4 bis 5 Stunden und einem Estereinsatz von 16–20 mMol/ Gramm Träger erzielt (DO 219490, 6.3. 1985) erreicht.

Die Übertragung von Oxycarbonylgruppen auf Aminogruppen von Aminosäuren und Peptiden durch Reaktion mit Chlorameisensäureestern wie tert.-Butoxycarbonylchlorid (Boc-Cl) ist eine in der Peptidchemie häufig angewandte Reaktion zur Einführung von Schutzgruppen. Anstelle der Chloramelsensäureester werden auch symmetrische oder unsymmetrische Fohlensäursester oder ein salzertiges Addukt aus Chlorameisensäursester und Dimethylaminopyridin (DMAP) (Guibé-Jampei, Chem, Commun. 1971 267) für die Übertregung von Oxycarbonylgruppen auf die Aminogruppen von Aminosäuren und Peptiden

$$\begin{array}{l} \text{Boc.DMAP}^{(+)}\text{Cl}^{(-)} + \text{H}_2\text{N-R} \xrightarrow{\quad \quad } \text{Boc.HN-R} + \text{DMAP} \\ -\text{HCl} \end{array}$$

Die Eignung des stabilen Tetrafluoroborats DMAP<sup>(+)</sup> · CN BF<sub>4</sub><sup>(-)</sup> zur Übertragung der Cyanogruppe auf die Hydroxylgruppen von Polymeren unter Bildung von Cyanaten wurde von Wilchek et al. (Meth. Enzymol. 104 [1984] 3-55) beschrieben. Die Reaktion führt bei der Umsetzung von Sepharose zu Trägern hoher Kopplungskapazität (bis zu 70µMol Cyanat/g abgesaugte Sepharose 4B). Die Reaktion vo.) Chlorameisensäureestern mit Trisscryl wird nach Angaban von Miron und Wilchek (6th Internat. Symp. Bioaffinity Chromat. and Related Techniques, Prague, 1985) durch Dimethylaminopyridin ketalysiert. Ole bisher bekannten Synthesen von Polymeren des Kohlensäurediestertyps ∫-O-CO-OR gehen von Chlorameisensēureestern oder symmetrischen Carbonaten (Wüchek, Miron, Appl. Blochem. Biotechnol. 11 [1985] 3, 191; Henklein et al. Patentschrift DD 219490 [6.3.1985]) aus. Der Nachteil dieser Verfahren besteht in der aufwendigen Synthese der Chlorameisensäure- oder Kohlensäurediester und den ralativ geringen Umsatzraten zu aktivierten Trägern. So arfordert z.B. die Einführung von 1 bis pro Gremm Cellulose etwa den 10fachen Überschuß an Chlorameisensäureester (Drobnik et al., Biotechn. Bioeng. ::4 [1982] 497) und erhöhte Temperaturen (65°C) bzw. bei Raumtemperatur lange Reaktionszeiten.

### Z el der Erfindung

Ziel der Erfindung ist es, symmetrische Kohlensäurediester für die Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen Polymeren und daraus gebildeten Festkörperoberflächen (Matrices) durch Einführung von Oxycarbonylgruppen (–CO–OR) bei milden Reaktionsbedingungen einzusetzen und die dafür benötigten Kohlensäurediester-Mengen bei Erreichung hoher Aktivierungsgrade möglichst gering zu halten.

# Darlegung des Wesens der Erfindung

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, die Reaktivität symmetrischer Kohlensäurediester gegenüber hydroxylgruppenhaltiger Polymeren stark zu erhöhen.

Die Aufgabe wird dadurch gelöst, daß symmetrische Kohlensäurediester der allgemeinen Formel RO-CO-OR, wobei der Rest R eine elektronananziehende Gruppe darstellt, in Gegenwart von zur Bildung von reaktiven Acyllumselzen befähigten supernucleophiten Aminen im Verhältnis von 0,01 bis 2,5 Mol Amin pro Mol Kohlensäurediester und gegebenenfells einem weiteren der Gruppe starker Basen zugehörenden tertlären Amin im Verhältnis 0,1 bis 2,5 Mol Amin pro Mol Kohlensäurediester in wasserfreien organischen Lösungsmitteln bei Temperaturen von 0 bis 100°C mit den hydroxylgruppenhaltigen Potymeren bzw. den daraus gebildeten Festkörperoberflächen umgesetzt werden. Dabei ist es auch möglich, diese symmetrischen Kohlensäurediester intermediär zu bilden, z. B. aus den entsprechenden Chlorameisensäureestern, gegebenenfells aus Phosgen gemeinsam mit einem Phenol oder einem N-substituierten Hydroxylamin.

Als hydroxylgruppenhaltige Polymere sind sowohl wasserlösliche als auch unlösliche natürliche Polysaccharide und deren Derivate oder Hydrolyseprodukte wie Cellulose, Agarose, Dextran, Stärke, Mannan, Sepharose, Stärkehydrolyseprodukte (SHP) u. a. oder synthetische Polymere wie Polyvinylderivate (Fractogel, Toyopearl), Vinylalkohol/Acrylnitril-Mischpolymerisate, Spherone, Trisecryl, Polyvinylalkohol, Polyethylengtykol usw. In einer oder allen erfindungsgem 30en Varianten der Aktivierung mit Kohlensäurediestern einsetzbar. Dabei können die Polymeren als solche oder in Form daraus hergestellter Produkte wie Formkörper (Perlen), Fasern, Gewebe, Follen oder Papier zur Reaktion gebracht werden.

Die Reaktion von symmetrischen Kohlensäuredlestern des Typs RO-CO-OR mit R = Succinimidyl-, Phthalimidyl-, 5-Norbornen-2,3-dicarboxlimidyl-, o- und p-Nitrophenyl- oder enderen substitulerten Phenylresten kann in organischen Lösungsmitteln wie Dimethylsulfoxid, Acetonitril, Tetrahydrofuran, Aceton, Pyridin oder eromatischen Kohlenwasserstoffen wie Benzen und Toluen u.a. oder aliphatischen Verbindungen wie Hexan u.a. halogenierten Kohlenwasserstoffen wie Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff u.a. durchgeführt werden. Dabei erfolgt im allgemeinen aber nur eine geringfügige Substitution der Hydroxylgruppen durch -CO-OR, wenn hohe Reaktionstemperaturen bzw. lange Reaktionszeiten angewendet werden, wie am Beispiel der Reaktion des N,N'-Bis-(5-norbornen-2,3-succinimidyl)-carbonate in Tabelle 1 gezeigt wird.

Durch Zusatz von tertiären Aminen wie Triethylamin, Pyridin, N.N-Dimethylanilin, N-Methylmorpholin u. a. ist die Umsetzung der Kohlensäurediester mit den hydroxylgruppenhaltigen Polymeren nicht oder nur unwesentlich zu beschleunigen (Tab. 1). Dagegen wird eine starke Erhöhung der Reaktionsgeschwindigkeit und des erreichbaren Substitutionsgrades bei Einwirkung von supernuclsophilen Aminen wie 4-Dimethylaminopyridin (DMAP), 4-Pyrrolldinopyridin (PPY), N-Methylimidazol, Diazabicyclo[5.4.0]undecen (DBU), 4-Morpholinopyridin, Diazabicyclo[2.2.2]octan u.a. in einem Verhältnis von 0,01 bis 2,5 Mol Amin/Mol Carbonat erzielt (Tab. 1 und Tab. 2).

Die durch das supernuclsophile Amin DMAP vermittelte Reaktion wird durch die gleichzeitige Anwesenheit sterker Basen wie Triethylamin, N,N-Dimethylamiin usw. nicht beeinflußt (Tabelle 1). Da auch die supernuclsophilen Amine in sehr kleinen Mengen nur geringe Wirksamkelt haben, liegt keine echte katalytische Wirkung der Amine vor (Tabelle 3). Das optimale molare Verhältnis von symmetrischem Kohlensäurediester zu nuclsophilem Amin im Hinblick auf die Erzielung einer hohen Kopplungskapazität liegt bei 1.0 bis 5.0.

Die Beschleunigung der Reaktion von symmetrischen Kohlensäurediestern mit OH-gruppenhaltigen Polymeren in Gegenwart supernucleophiler Amine ermöglicht dir Durchführung der Reaktion bei Raumtemperatur innerhalb von 10 bis 30 Minuten. Nur bei besonders wenig reaktionsfähigen Polymeren ist eine Temperaturerhöhung bis zu etwa 60°C erforderlich. Auch bei Herabsetzung der Reaktionstemperatur euf 4°C ist die Umsetzung bei reaktionsfähigen Polymeren wie Sepharose und Cellulose schon nech 10 Minuten abaeschlossen.

Lösungsmittel wie Dioxan, Aceton, Acetonitril, Chloroform u. a. sind für die Erzielung hoher Kopplungskapazitäten besonders gut geeignet (Tab. 4), jedoch ist die Durchführung der Reaktion auch in beliebigen anderen wasserfreien Lösungsmitteln möglich. Alkohole oder andere hydroxylgruppenhaltige Lösungsmittel sind ungeeignet bzw. führen zu niedrigen Kopplungskapazitäten. Die Anwendungsbreite der Methode wird aus Tab. 5 ersichtlich, in der die Ergebnisse der Aktivierung unterschiedlicher hydroxylgruppenhaltiger Polymere dargestellt sind. Sowohl natürliche Polysaccharide und deren Derivate (Sephadex, Sepharose) als auch synthetische Trägermaterialien (Fractogel) oder lösliche Polymere wie Polyethylenglycol sind der "

Die Synthese und Reinderstellung der für die Polymeraktivierung eingesetzten symmetrischen Kohlensäurediester kann auf einfache Weise umgangen werden, denn eine große Zahl von Chlorameisensäureestem reagiert in Gegenwert tertiärer Amine wie Triethylamin, N-Methylmorpholin, N,N-Dimethylanilin, Pyridin, Dimethylaminopyridin u. a. zu symmetrischen Kohlensäurediestern.

Diese glatt ablaufende Reaktion bietet die Möglichkeit der Aktivierung hydroxylgruppenhaltiger Polymere durch Umsetzung mit Chloremeisensäureestem, einem tertiëre i Amin und einem der supernucleophilen Amine, die für die Umsetzung von symmetrischen Kohlensäurediestern mit hydroxylgruppentragenden Verbindungen geeignet sind (Tab. 7). Es erweist sich als zweckmäßig, einen geringen molaren Überschuß en corbonatbildendem tertiären Amin im Verhältnis zum Chloremeisensäureester einzusetzen. Das supernucleophile Amin kenn in einem Verhältnis von 0,01 bis 1 Mol pro Mol Chloremeisensäureester veriiert werden, wobei höherer Amineinsatz eine deutliche Steigerung der Kopplungskapazität bewirkt (Tabelle 8).

Auch die Erhöhung des Chloremeisensäureestereinsatzes bewirkt eine Zunahme der Kopplungskepazität, wie aus Tabelle 9 ersichtlich wird. Wie bei der Reaktion der Kohlensäurediester beobachtet, ist beim Einsatz der supernucleophlien Amine die Reaktion bei Temperaturen von 4 bis 25°C innerhalb von 20 bis 30 Minuten beendet. Nur wenig reaktionsfähige Polymere erfordern höhere Temperaturen (bis 60°C) und Reaktionszeiten von 1 bis 2 Stunden.

Die Aktivierung mittels Chloremeisensäureester ist auf unterschiedliche Gruppen hydroxylgruppenheitiger Polymere anwendber (s. Tab. 10). Die Eignung verschiedener, supernucleophiler Amine zur Erzielung hoher bis sehr hoher Kopplungskapazitäten wird durch die Ergebnisse in Tabelle 11 gezeigt.

Wird die Umsetzung von Chlorameisensäureestern mit hydroxylgruppenhaltigen Trägern ausschließlich mit einem supernucleophilen Amin wie Dimethylaminopyridin, durchgeführt, wird bei den oben beschriebenen geringen Amineinsätzen von 0,01 bis 0,05 Mol pro Mol Chlorameisensäureester bei Raumtemperatur nur eine sehr geringe Stelgerung gegenüber der Reaktion ohne Zusatz dieser Amine verzeichnet (Tab. 7).

Wird das supernucleophile Amin jedoch in einem molaren Überschußgegenüber dem Chlorameisensäureester eingesetzt, läuft die Reaktion in gleicher Weise wie in Gegenwert anderer stark besischer cerbonatbildender tert. Amine mit geringer Nucleophilie ab, d. h. daß das supernucleophile Amin sowohl die Bildung des symmetrischen Kohlensäurediesters als auch dessen Reaktion mit dem hydroxylgruppenhaltigen Polymer bewirkt.

Für die Aktivierungsreaktion mit Chlorameisensäureastern sind die gleichen wasserfreien Lösungsmittel verwendt ar, die für die Reaktion von symmetrischen Kohlensäuredestern mit hydroxylgruppenhaltigen Polymeren Anwendung finden. In Kenntnis der Bildung von Chlorameisensäureestern aus Phenolen bzw. substitulerten Hydroxylaminen – durch Reaktion mit Phosgan in Gegenwart von tertiären Aminen wie Triethylamin, N,N-Dimethylanllin, N-Methylmorpholin u. a. ist es ebensogut möglich, die oben geschilderte Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen Polymeren auch unter Umgahung der Chlorameisensäureesterisolierung durchzuführen.

Dazu wird ein Gemisch aus dem hydroxylgruppenhaltigen Polymer, supernucleophilem Amin, und gegebenenfalls einem weiteren tertiären Amin und einem substituierten Phenol oder N-aubstituierten Hydroxylemin mit Phosgan umgesatzt. Durch die Wirkung der Kombination dieser Amine wird sehr schnell eine Reaktionskette mit der Intermediären Bildung von Chloremelsensäureester und symmetrischen Kohlensäurediester durchlaufen, der seinerseits mit Hilfe des supernucleophilen Amins die Übertragung der Oxycarbonylgruppe auf des Polymer bewirkt.

Diese Reaktionsführung hat den Vorteil, billige, kommerziell erhältliche Ausgangsstoffe für die Einführung von Oxycarbonylgruppen in hydroxylgruppenhaltige Matrices unter sehr schonenden Reaktionsbedingungen zu verwenden. Der ökonomische Vorteil dieser Verfahrensweise besteht darüber hinaus darin, daß die bei der Synthese von Chlorameisensäureester oder Kohlensäurediestern auftretenden Ausbeuteverluste vermieden werden, und die billigen Ausgangsprodukte Phosgen und Phenole oder substituierte Hydroxylamine in hoher Ausbeute als Oxycarbonylgruppe in die Matrix eingeführt werden.

Tabelle 12 zeigt die Ergebnisse der Aktivierung von Pericellulose in Abhängigkeit von den eingesetzten Mengen an Phosgen- und N-Hydroxy-5-norbornen-2,3-dicarboximid.

Die Einführung unterschiedlicher Abgangsgruppen in Cellulosecerbonate vom Typ Cell—CO—OR (R = N-Hydroxysuccinimidyl-, p-Nitrophenyl-, N-Hydroxy-5-norbornen-2,3-dicarboximidyl-) durch Reaktion von Phosgen und den entsprechenden Hydroxylverbindungen (Phenol, bzw. N-substituiertes Hydroxylamin) kann als allgemein enwendbare Reaktion zur Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen Polymeren angesehen werden (Tab. 13).

Das Ziel der Erfindung, sin sinfaches und ökonomisches Verfahren zur Übertragung von Oxycarbonylgruppen auf hydroxylgruppenhritige Matrices mittels symmetrischer Kohlensäurediester, ist im wesentlichen durch das folgende erfindungsgemäße Merkmal erreicht worden: Die reaktionsbeschleunigende Wirkung von supernucteophilen Aminen auf die Aktivierung von hy droxylgruppenhaltigen Matrices durch Übertragung von Oxycarbonylgruppen aus symmetrischen Kohlensäurediestern und deren Bildung aus Chloramelsensäureestern durch Einwirkung von tertiären Aminen wie z. B.

Die Kombination von carbonatbildenden Basen und aupernucleophilen Aminen ermöglicht den Einsatz von Phosgen und N-substituierten Hydroxylaminen bzw. Phenol oder von Chlorameisensäureestern als Mittel zur Übertragung von Oxycarbonylgruppen anstelle der meist schwerer zugänglichen symmetrischen Carbonate.

im Vergleich zur direkten Umsetzung von Chlorameisensäurestern oder symmetrischen Kohlensäurediestern gestattet der Einsatz der supernucleophilen Amine eine Herebsetzung der Reaktionstemperatur auf 4 bis 25°C und eine Verkürzung der Reaktionszeit auf 10 bis 20 Minuten. Bei Temperaturen von 50 bis 60°C werden auch wenig reaktionsfähige Polymere in hohem Maße ektiviert.

Die milden Reaktionsbedingungen gestetten auch die Aktivierung von wenig strukturstabilen Polymeren wie Sepharosen oder Polymerfilmen.

Der im Vergleich zu bekennten Verfahren hohe Umsetz der Reagenzien (bis zu 80–90%) und der Einsatz billiger Rohstoffe bewirken eine wesentlich verbesserte Ökonomie des erfindungsgemäßen Verfahrens zur Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen Matrices. Die Anwendung der erfindungsgemäß hergestellir: aktivierten Matrices wurde am Beispiel der Kopplung von Aminen wie alliphatischen Diaminen oder Polyaminen von Proteinen wie Concenavalin A, Ovomucoid, Ovoinhibitor u. e. sowie Enzymen wie Glucoseoxidase, Meerrettichperoxidese und Trypsin oder Immunoglobuline und Antikörper sowie ihren Einsatz als Affinitätsadsorbens oder trägerfixiertes Enzym überprüft. Die Kopplung von Nucleinsäuren an feste Träger wie Cellulose, Sepharos:, Fractogel usw. ergibt Affinitätsträger, die zur Reinigung von DNA- und RNA-Polymerasen, Kinasen, Nucleasen usw. geelgnet sind. Bei der Reaktion der aktivierten Träger mit SH-gruppenhaltigen Verbindungen entstehen in glatter Reaktion Thiokohlensäure-O,S-diester, wie am Beispiel der Reaktion von aktivierter Pericellulose mit Thioalkohol und Thiophenol gezeigt werden konnte.

# **Ausführungsbeispiele**

Die erfindungsgemäße Herstellung von aktivierten Matrices und deren Reaktion mit nucleophilen Reaktionspertnern soll anhand folgender Beispiele erläutert werden:

### Belapiel 1

Pericellulose wird durch Behandlung mit Wasser-Aceton-Gemischen steigenden Acetongehalts und wasserfreiem Aceton entwässert. Ein Volumen wasserfreier Pericellulose wird in einem Volumen Aceton aufgenommen, in riem 40µMol Dimethylaminopyridin gelöst wurden. Unter leichtem Schütteln wird portionsweise ein Milliliter einer Acetonlösung von N,N'-Bis(6-norbornen-2,3-dicarboximidyl)-carbonat (CO(ONB)<sub>2</sub>) (80µMol/ml) hinzugegeben. Die Umsetzung erfolgt bei Raumtemperatur und wird 10 Minuten nech Beendigung der Carbonatzugabe durch Absaugen der überstehenden Lösung über eine Glasfritte und gründliches Waschen mit Aceton abgebrochen. Der aktivierte Träger enthält 860µMol Carbonatgruppen pro Gramm wasserfreier Cellulose.

Die Bestimmung der Kopplungskapazität erfolgt durch Hydrotyse des aktivierten Trägers mit 0,1 N NH<sub>4</sub>OH und spaktralphotometrische Bestimmung des abgespaltenen N·Hydroxy-5-norbornen-2,3-dicarboximids (HONB) bei 270 nm (ε = 6.4 · 10<sup>3</sup> Mol<sup>-1</sup> cm<sup>-1</sup>).

# Baispiel 2-7

Pericellulose wurde analog Beispiel 1 aktiviert, s. Tab. 1, Versuch Nr. 9, 11-15.

#### Beispiel 8-11

Pericellulose wurde analog Beispiel 1 aktiviert, s. Tab. 2, Versuch Nr. 1-4.

#### Beispiel 12-14

Die Aktivierung wurde gemäß Beisniel 1 durchgeführt, s. Tab. 3, Versuch Nr. 1-3.

#### Belspiel 15

Perkellulose wird wie in Beispiel 1 beschrieben entwässert. Ein Volumen wasserfreier Perkellulose wird durch Waschen mit Acetonitril von anhaftendem Aceton befreit und mit einem Volumen Acetonitril, das 40 µMol/ml Dimethylaminopyridin enthält, versetzt. Die Umsetzung mit 40 µMol CO(ONB),/ml Cellulose wird unter leichtem Schütteln innerhalb von 20 bis 60 Minuten bei Raumtemperatur durchgeführt. Nach Abtrennen des Überstandes und Waschen des Trägers mit Acetonitril wird zur E-mittlung der Kopplungskapazität wie folgt verfahren: eine Probe des aktivierten Trägers wird stufenweise mit Aceton-Wassergemischen stellgenden Wassergehelts und Wasser behandelt, mit Boratpuffer, pH8,1 äquilibriert und mit Glycin zur Reaktion gebracht. Die Ermittlung des Antails an kovalent gebundener Aminosäure wird nach Antoni et al. (Analyt. Blochem. 129 [1983] 60–63) durch Rücktitration des nichtumgesetzten Glycins mit Trinftrobenzolsulfonsäure ermittelt.

Kopplungskepazität: 515µMol Glycin/g trockene Sepharose.

# Belapiel 16 bis 17

Entsprechend dem Beispiel 15 wurde die Aktivierungsreaktion mit den in Tabella 4, Versuch Nr. 3 und 4, aufgeführten Lösungsmitteln vorgenommen.

# Beispiel 18

Sepharose CI-4B wird stufenweise mit Wasser-Acston-Gemischen steigenden Acetongehalts und wasserfreiern Aceton entwässert. Ein Volumen wasserfreier Sepharose CI-4B wird mit einem Volumen Aceton versetzt, in dem 46 µMol Dimethylaminopyridin und 43 µMol Triethylamin pro Milliliter Träger gelöst wurden. Unter Kühlung auf 15°C und leichtem Schütteln wird 1 Volumen einer acetonischen Lösung von CO(ONB)<sub>2</sub> (80 µMol/mi Sepharose) in kleinen Portionen hinzugegeben, so daß die Temperatur des Reaktinsgemisches nicht über 24°C ansteigt. Nach einer Reaktionszeit von 10 Minuten wird der Träger von der überstehenden Lösung abgetrennt und mit Aceton gründlich gewaschen. Zur Ermittlung der Kopplungskupazität wird wie im Beispiel 15 verfahren.

Kopplungskapazität: etwa 515µMol Glycin/g trockene Sepharose. Die durch HONB-Abspaltung bestimmte Kopplungskapazität beträgt 640µMol/g trockene Sepharose.

# Beispiel 19-21

Die in Tab.5 aufgeführten Polymere wurden analog Beispiel 1 aktiviert, s. Versuch Nr.7, 9 und 10.

# Beispiel 22

Die Aktivierung von Polyethylenglykol 1 500 wird durch Zugabe von 30,4 mg CO(ONB)₂ zu einer Lösung von 1 g PEG 1 500 und 4,4 mg DMAP in 3 ml Aceton bei Raumtemperatur durchgeführt. Nach einer Reaktionszeit von 25 Minuten wird das PEG 1 500 mit Äther ausgefällt. Der Carbonatgehalt des Produktes beträgt 213 μMol/g.

# Beispiel 23-29

Die Aktivierung von Pericelkulose wurde analog Beispiel 1 unter Einsatz verschiedener Carbonate durchgeführt, s. Tab. 6, Versuch Nr. 1–3.

### Beispiel 28

Pericellulose wird in der in Beispiel 1 beschriebenen Weise entwässert und in wasserfreiern Dioxar. aufgenommen. Zu einem Volumen wasserfreier Cellulose wird ein Volumen Dioxan hinzugefügt, in welchem 2,6 mMol Triethylamin und 0,2 mMol Dimethylamin pro Gramm trockener Cellulose gelöst sind. Bei Raumtemperetur erfolgt unter leichtem Schütteln die portionsweise Zugabe von 2,1 mMol N-(Chlorcarbonyloxy)-5-norbornen-2,3-dicarboximid (CICOONB), gelöst in einem Volumen wasserfreien Dioxans. Nach 20 Minuten ist die Reaktion beendet, die überstehende Flüssigkeit wird von der Cellulose abgesaugt und der aktivierte Träger ausglebla mit Dioxan gewaschen.

Der Substitutionsgrad der aktivierten Cellulose betragt 400 µMol Carbonat pro Gramm trockene Cellulose.

#### Beispiel 27-31

Entsprechend Beispiel 26 wurde die Aktivierung von Pericellulose vorgenommen, s. Tab. 7, Versuch Nr. 3-7.

### Beispiel 32-34

Die Aktivierung von Pericellulose wurde, wie unter Beispiel 26 beschrieben, durchgeführt, s. Tab. 8, Versuch Nr. 2-4.

#### Beispiel 35-37

Aktivierungen mit unterschiedlichem Chlorameisensäureester-Einsatz wurden analog Beispiel 26 durchgeführt, s. Tab. 9, Versuch Nr. 1–3.

#### Beispiel 38-44

Die Aktivierung verschiedener Polymere wurde entsprechend Beispiel 26 vorgenommen, s. Tab. 10, Versuch Nr. 2, 3, 5-9.

#### Beispiel 45 und 48

Die Äktivierung wasserlöslicher Polymere, die in Aceton oder Dioxan unlöslich sind, wird analog Beispiel 26 durchgeführt, wobei sich die Anwendung von Pyridin anstelle von DMAP als vortelihaft erweist, s. Tab. 10, Versuch Nr. 10 und 12.

#### Baispiel 47

1g Polyethylangiykol 1500 (Ferak) wird in 2 mi trockenem Aceton gelöst und 10 mg DMAP und 150 µl Triethylamin hinzugegeben. In diese Lösung werden unter ständigem Schütteln bei Raumtemperatur innerhalb von 10 Minuten 200 mg (830 µMol) CI-CO-ONB, gelöst in 2 ml Aceton, eingetropft. Nach einer Reaktionszeit von 10 Minuten wird die Reaktion durch Zugabe von Diethylether und Ausfällen des PEG beendet. Das aus Aceton umkristellisierte Produkt enthält 444 µMol Carbonatgruppen pro Gramm Trockensubstanz, s. Tab. 10, Versuch 11.

### Beispiel 48

3ml eines synthetischen hydroxylgruppenhaltigen Polymers (partikuläres Mischpolyrisat aus Acrylnitrii und Vinylalkohol) warden in 3ml wasserfreiem Pyridin, dem 4,5 mg Dimethylaminopyridin zugesetzt wurden, eine Stunde bei 50°C unter Schütteln mit 300 mg N-(Chlorcarbonyloxy)-5-norbornen-2,3-dicarboximid umgesetzt. Nach Abtrennen des Überstands, Waschen mit Aceton und Entfernen des Acetons im Vakuum erhält man den aktivierten Träger in wasserfreier Form.

Durch Hydrolyse in wäßriger Ammoniaklösung und spektralphotometrische Bestimmung des freigesetzten HONB wurde die Kopplungskapazität zu 94 µMol-COONB/Gramm Trockensubstanz ermittelt.

# Beispiel 49

Pericellulose wird, wie in Beispiel 1 beschrieben, entwässert und in wasserfreiem Aceton aufgenommen. Ein Volumen sedimentierte Cellulose wird mit 1 Volumen Aceton, in dem 40 µMcl N-Methylimidazol/ml enthalten sind, und 217 µMol Triethylamin/ml versetzt und bei Raumtemperatur portionsweise 2,1 mMol/ml Chlorameisensäureester (CI-CO-ONB), gelöst in einem Volumen Aceton, versetzt. Zehn Minuten nach Beendigung der Reagenzzugabe bei Raumtemperatur wird die Reaktion durch Abtrennung des Überstandes gestoppt. Die Cellulose wird auf der Fritte mit trockenem Aceton gewaschen, dann stufenweise in die wäßrige Phase überführt und die Kopplungskapezität durch hydrolytische Abspaltung und spektralphotometrische Bectimmung von HONB ermittelt.
Ergebnis: 607 µMol -CO-ONB pro Gramm trockene Pericellulose.

# Belspiel 50-62

In gleicher Weise wie unter Beispiel 49 beschrieben, wurde die Eignung weiterer supernucleophiler Amine für die Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen Polymeren getestet, s. Tab. 11, Versuch Nr. 1, 3 und 4.

# Beispiel 5

Pericellulose wird, wie in Beispiel 1 angegeben, entwässert und in wasserfreiern Aceton aufgenommen und zur vollständigen Entfernung des Acetons gründlich mit wasserfreiern Acetonitril gewaschen. Ein Volumen sedimentierte Pericellulose wird in zwei Volumina Acetonitril suspendiert, worin 36µMol Dimethylaminopyridin, 320µMol Triethylamin, 180µMol N-Hydroxy-5-norbornen-2,3-dicarboximid (HONB) pro Milliliter Cellulose gelöst sind.

Ourch portionsweise Zugabe einer 10% igen Phosgenlösung in Toluen wird mit insgesamt 160 µMol Phosgen pro Milliliter Cellulose bei Raumtemperatur umgesetzt. Nach Beendigung der Phosgenzugabe wird weitere 10 Minuten geschüttelt und die Reaktion durch Absaugen des Überstandes über eine Fritte und Waschen mit wasserfreiem Acetonitril beendet. Ein Tell der aktivierten Cellulose wird unmittelbar mit einer Lösung von Hexametnylendiamin in Acetonitril umgesetzt und der Gehalt an freien Aminogruppen des Trägers nach Antoni et al. (Anal. Biochem. 129 [1983] 60–63] ermittelt.

Ergubnis: 46 µMol NHz-Gruppen/Gramm trockene Pericellulose. Ein welterer Tell der aktivierten Cellulose wurde stufenweise ins wäßrige Milieu überführt und durch hydrolytische Freisetzung von HONB eine Kopplungskapazität von 362 µMol -CO -ONB/ Gramm trockene Callulose armittelt.

Durch Kopplung von [<sup>2</sup>H]-markiertern Glycin wurde eine Bindung von 225 µMol Glycin pro Gramm trockene Cellulose bestimmt.

# Beispial 54-56

Entsprechend Beispiel 50 wurde Pericellulose aktiviert, s. Tab. 12, Versuch Nr. 2-4.

# Balspiel 57 und 58

Analog der in Beispiel 50 beschriebenen Weise wurde die Eignung weiterer Phenole bzw. N-substituierter Hydroxytemine für die Aktivierung hydroxylgruppenhaltiger Träger gezeigt, s. Tab. 13, Versuch Nr. 1 und 2.

# Tabelle 1 Umsetzung von Pericellulose mit symmetrischem Carbonat RO-CO-OR

Nr.	Carbonat (µMol/m) sediment. Callulose)	TEA (µMol/m) sediment, Cellulose)	DMAP (μMoi/mi sediment. Cellulose)	Pyridin (µMol/ml sediment, Cellulose)	Kopplungskapezitä (µMol-COOR/g trockene Cellulose)
1	80*	_			
2	80	_		-	74
3	80	40	_	_	_
4	80	160	<del>-</del> .	_	-
5	80	66 700	<del>-</del>	~	-
6	80	00 760	-	-	-
7	80	-	-	.40	_
8	80	-	-	160	_
<del>-</del>				9 000	-
9	80	-	12		
10	80	_	40	<del>-</del>	370
11	80	_	80	_	850~ <del>9</del> 00
12	80	40	00		805 ·
13	80	43	6	_	108
14		43	12	-	488
15	80	43	24	•	720
10	80	43	48	_	720 780

Reaktionstemperatur: 70°C, 5,8 Stunden

# Tabelle 2 Reaktion von symmetrischem Kohlensäurediester RO-CO-OR

$$(R = -N_{CO})$$

mit Pericellulose unter Einsatz verschiedener supernucleophiler Amine. (Raumtemperatur, Reaktionszeit: 20 Minuten, 80μMol symmetrischer Kohlensäurediester/ml sedimentierte Cellulose, 40μMol supernucleophiles Amin/ml sedimentierter Celluloss, Lösungsmittel: Aceton)

(μMol-COOR/g trockene Callulose)
Dilo
880
210
130
50

# Tabelle 3

Reaktion von symmetrischem Kohlensäurediester RO-CO-OR

$$(R = -N_{CO})$$

mit Pericellulose in Abhängigkeit von der eingesetzten Menge an supernucleophilem Amin (Dimethylaminopyridin) (Reaktionszeit: 20 Minuten, Raumtemperatur, Lösungsmittai: Aceton)

Nr.	Kohlensäuredlester (µMol/m) sedimen- tierte Cellulose)	DMAP (µMol/ml sedimen- tierte Cellulose)	Koppiungekepezität (µMol-COOR/g trockene Cellulose
1	80	12	370
2	80	40	
3	80	· ·	930
		80	805

### Tabelle 4

Reaktion von symmetrischem Kohlensäuredlester RO-CO-OR

$$(R = -N_{CO})$$

mit Pericellulose in verschiedenen Lösungsmitteln (Reaktionszeit: 20 Minuten, Raumtemperatur, 80μMol Kohlensäurediaster/mi sedimentierte Cellulose, 40μMol DMAP/mi sedimentierte Cellulose)

Kopplungskapazität (µMol-COOR/g trockene Cellulose)
805-930
516 ·
733
733 217

# Tabelle 5

Aktivierung verschiedener hydroxylgruppenhaltiger Polymere mit symmetrischem Kohlensäurediester RO-CO-OR

$$(R = -N CO )$$

Nr.	Matrix	Kopplungskapezität (μΜοΙ-COOR/g trockenes Polymer)
6	Pericellulose (makroporos)	800-900
7	Pericellulose (mikroporos)	68
8	Sepharose CI-4B	640
9	Sephadex G-100	040
10	Fractogal TSK HW 75 (F)	. 5
11		88
	Polyethylenglycol 1590	213

# Tabelle 6

Aktivierung von Pericellulose mit verschiedenen symmetrischen Carboneten (Raumtemperatur, Reektionszeit: 20 Minuten, Lösungsmittel: Aceton, 80 μMol symm. Carbonat/mi sedimentierte Cellulose, 40 μΜοl DMAP/ml sedimentierte Cellulose)

Nr.	symm. Carbonat	Kopplungskapazität (µMol-COOR/g trockene Cellulose)
1	N,N'Disuccinimidyl-	882
2	N,N'Diphthalimidyl-	106
3	p-NO <sub>2</sub> -Phanyl-	570

Tabella 7
Reaktion von Chlorameisensäureestern CI-CO-OR

$$(R = -N \frac{CO}{CO})$$

mit Pericellulose

(Raumtemperatur, Reaktionszeit: 20 Minuten, Lösungsmittel: Aceton)

Nr.	Chlorameisen- säureester (mMoi/g) trockeno Cell,)	TEA (mMol/g tr. Cell.)	DMAP (µMol/g tr. Cell.)	Pyridin (µMol/g tr. Cell.)	Kopplungs- kapazität (µMol/g tr. Cell.)
1	2,1	_	_		35
2	2,1	3,0	_	_	104
3	2,1	2.6	<b>-</b> .	414	75
4	2,1	_	207		130
5	2,1	7,6	207	_	406
8	2,1	2,6	414	_	590
7	2,1	2,6	828	_	823

# Tabelle 8

Umsetzung von Pericellulose mit Chlorameisensäureester CI-CC ,R

$$(R = -N \frac{\dot{C}O}{CO})$$

in Abhängigkeit der eingesetzten DMAP-Menge (2,1 mMol CiCOONB/g Cellulose, 2,6 mMol TEA/g Cellulose, Temperatur: 23°C, Reaktionszeit: 15 Minuten, Lösungsmirtel: Aceton)

Nr."	DAMP (µMol/g trockene Cellulose)	Kopplungskapazität (µMol-COOR/g trockena Ca lulosa)
1	0	25
2	20,7	150
3	207	333
4	414	590

# Taballe 9

Abhängigkeit der Reaktion von Chloremeisensäureester RO-CO-CI

$$(R = -N_{CO})$$

mit Pericellulose vom Estereinsatz (Temperatur: 5°C, Reaktionszeit: 20 Minuten, Lösungsmittel: Aceton)

Nr.	Chloramelsen- säureester	TEA	DMAP	Kopplungs- kapszität
	(mMol/g trockene Celkilose)	(mMol/g trockene Cellulose)	(mMal/g trockene Cellulose)	(µMol-COOR/g trockene Cellulose)
1	2,1	2,6	0,2	422
2	4,2	5,2	0,2	522
3	8,4	10,4	0,2	778

# Tabello 10

Aktivierung verschiedener hydroxylgruppenhaltiger Polymere mit Chloramelsensäureester CI-CO-OR

$$(R = -N_{CO})$$

(Raumtemperatur, Reaktionszeit: 20 bis 60 Minuten, 2,1 mMol Chlorameisensäureester/g trockenen Träger, 210µMol DMAP/g trockenen Träger, 2,7 mMol Triethylamin/g trockenen Träger, 1.5sungsmittel: Acaton oder Dioxan)

Nr.	Matrix	Kopplungskapazität (µMoi-COOR/g trockener Träger)
1	Pericellulose (makroporos)	820
2	Pericellulose (mikroporōs)	50 ·
3	Cellulosepulver MN 300	355
4	Sepharose CI-4B	1073*
5	Sephadex LH-20	444
6	Spheroi P 1000	452
7	Trisecryl Gi 2000	50
8	Toyopearl HW-60	1365**
9	Fractogel TSX HW 75 (F)	780
10	Polyvinyiałkohol	21***
11	Polycthylenglykol 1500	462*
12	SHP (Stärkehydrolysat)	44**

<sup>2,6</sup> mMol CI-CO-OR; 3,5 mMol TEA; 600 µMol DMAP

# 0,83 mMol Ci-CO-OR; 1,0 mMol TEA; 80 µMol DMAP 2,1 mMol Ci-CO-OR; 2,7 mMol TEA; 210 µMol Pyridin

Taballe 11

Reaktion von Chlorameisensäureester CI-CO-OR

$$(R = -N \frac{CO}{CO})$$

mit Pericellulose unter Einsatz verschiedener aupernucleophiler Amine (Raumtemperatur, Reaktionszeit: 20 Minuten, 2,1 mMol Chloramelsensäureester/g trockene Cellulose, 210 µMol Amin/g trockene Cellulose, 2,7 mMol Triethylamin/g trockene Cellulose, Lösungsmittel: Aceton)

Nr.	3upernucleophiles Amin	Kopplungskapazitāt (μΜοΙ-COOR/g truckena Cellulose)
1	Dimethylaminopyridin	797
2	N-Methylimidazol	
à		602
	Diazabicyclo(2.2.2)octan	190
4	Diazabicyclo[5.4.0]undecen	200

# Tabelle 12

Aktivierung von Pericellulose durch Reaktion mit Phosgen und N-substituiertem Hydroxylamin HO-NR<sub>2</sub>

$$(10-N_{CO}) = HONB$$

# ir. Gegenwart von tertiären Aminen

(Reumtemperatur, Reaktionszeit: 20 Minuten, Lösungsmittel: Acetonitril)

Nr.	Phosgen (µMol*)	HONB (µMol*)	TEA (μΜοί*)	OMAP (µMol*)	Kopplungskapazität (µMol-COOR/g trockene Cellulose)
1	160	160	320	36	382
2	48	320	320	36	52
3	320	320	640	72	310
4**	160	160	160	36	325

pro mi sedimentierter Cellulose\*\*

# Tabek • 13

Aktivierung von Pericellulose curch Resktion mit Phosgen und unterschiedlichen Phenolen bzw. N-substituierten Hydroxylaminen (Raumtemperatur, Reaktlonszelt: 20 Minuten, Lösungsmittel: Acetonitril, 320 µMol Triethylamin/ml sedimentierte Cellulose, 38µMol DMAP/mi sedimentierte Callulose, 160µMol Phosgen und 160µMol Phenol bzw. N-substituiertes Hydroxylamin/ml sedimentrierte Cellulose)

<sup>2,7</sup> mMol CI-CO-OR; 3,5 mMol TEA; 275 µMol DMAP 2,1 mMol CI-CO-OR; 2,7 mMol TEA; 1 055 µMol Pyridin

<sup>\*\*</sup> Lösungsmittel: CHCl<sub>3</sub>

Nr.	Phenol bzw. N-subst. Hydroxylamin	Kopplungskapazitët (μΜοΙ-COOR/g trockene Cellulose)	
1	N-Hydroxyauccinimid	330	
2	p-Nitrophonol	105	
3	N-Hydroxy-5-norbornen-	145	
	2,3-dicarboximid (HONB)	362	

Bestimmung der Kopy-lungskapazität durch Hydrolyse der Träger mit Ammoniaklösung und spektralphotometrische Messung des freigesetzten Phenois oder der N-substituierten Hydroxylamine.